® DE 43 07 392 C1

16/00

DEUTSCHLAND



DEUTSCHES

PATENTAMT

- Aktenzalchen:
- P4907392.1-43
- 10. 3.93
- **Anmeldatage** Offeniegungstag:
- Veröffentlichungstag
 - der Patentarteilung: 21. 4.94

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kenn Einspruch erhoben werden

(3) Petentinheber:

Bloch, Klaus, 53767 Sankt Augustin. DE; Monofil-Technik Gesellschaft für Synthese Monofile mbH, 53773 Hennef, DE

Wertreter:

Müller-Gerbes, M., Dipl.-Ing., Pat.-Amv., 53225 Bonn

@ Erfinder:

Bloch, Klaus, 5205 Sankt Augustin, DE; Weber. Norbert, 5202 Hannef, DE

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Batracht gezogene Druckschriften:

> 90 12 918 WO 83 D1 253

Monofil mit erhöhter Hydrolyssbestlindigkeit auf Besis Polyseter für die Verwandung in technischen Gawaban und Verfahren zu deseen Herstellung

Die Erfindung betrifft ein Monotil mit orhöhter Hydrolyse-beständigheit für die Vorwendung in technischen Geweben, wie Papiermeschinensieben, Filtergeweben, Transportbisdem und dergleichen, hergestellt durch Extrusion mit nechcern und dargeteinen, hergestellt durch Extrusion mit nach-folgender Verstrackung einer Polymermischung auf Basis eines Poly-(1,4-cyctohauen-dimethytes-terephtholeces), ei-nes Stabiliseters für den Polyaster und eines Horno- oder Copolymers von Ethylamsrephtholet.

Beschreibung

Die Erindung betrifft ein Monofil mit erhöhter Hydrolysebeständigkeit für die Verwendung in technischen Geweben, wie Papiermaschinensieben, Flitergeweben, Transportbandern und dergleichen, hergestellt durch Extrusion mit nachfolgender Verstreckung einer Polymermischung auf Basis eines Polyesters, eines Stabifüsters für den Polyester und eines thermophastischen Kunststoffes.

Technische Gewebe aus Monofilen, die beispielsweise bei der Papierbarstellung als Papiermaschinensiebe oder als Fittergewebe in der chemischen Industrie oder als Transporthänder eingesetzt werden, sind hohen Bestspruchungen in bezug auf Abrieb, Hydrolyse, chemischen Angriffen ausgesetzt, die ihre Lebensdauer und Stabilität in erheblichem Maße beeinträchtigen. Für die Produktivhätt einer Papiermaschinenaninge ist es jedoch wesentlich, die Papiermaschinensiebe nicht zu häufig wechseln zu müssen und auch die Reinigungszeiten einzuschränken.

Es sind daher bereits eine Reihe von Monofilen für technische Gewebe für den vorgenannten Einsatz bekannt geworden, die die Lebensdauer der Gewebe bei den in der Praxis auftretenden Beanspruchungen erhöhen sollen. Insbesondere ist die Erhöhung der Hydrolysebeständigkeit und der Ahriebbeständigkeit darartiger Gewebe und der hierfür eingesetzten Filamente erwünseht.

In der EP 0287297 wird ein Gewebe zur Verwendung in einer Papiermaschine beschrieben, das Fasern aus Polyamid-12 aufweist, ebenso wird in der WO 91/08340 ein Gewebe für Papiermaschinensiebe aus Fasern auf Basis von Polyamid-12,12 mit einer Intrinsie-Viskoslußt von nicht weniger eis 0,65 bl/g vorgeschlagen.

Des weiteren werden seit langem Gewebe aus Polyesterlasern auf Basis Polyethylenterephthalat als Paplermaschineniebe eingesetzt, wom beispielsweise auf DE-OS 18 14 481, EP 0158710 A1 verwiesen wird. Eine weitere Verbesserung der Polyestergewebe durch Einsatz von Monofilen mit niedrigem Carboxyl-Gruppengehalt ist aus der WO 83/01253 bekannt, bei dem ein Polymerblend aus Polyethylenterephthalat und einem thermoplastischen Material auf Basis von Polymethan und Polyetheresterblock-Copodymer in Verbindung mit einem Polyetheresterblock-Copodymer in Verbindung mit einem Polyetheresterblockschaften Basis eines Polyethodilinides vorgeschlagen wird.

Verbesserte chemische Resistenz wird mit Papiermaschinensiehen aus Pessern aus Polyetheretherkeitenen oder Polyphenylensulfid erreicht, die jedoch sehr teuer 50 sind und sich schwierig verarbeiten lassen, siehe BP 0473 430 und EP 0221 691 BL

In der WO 90/12918 wird mm in Weiterbildung des Standes der Technik ein Gewebe für die Verwendung als Papiarmaschinensieb vorgeschlagen, das aus Fusern 31 200 (14-cyclohexandicarbayltherephthalat) besteht, die einen Schmetzpunkt größer als 260°C, vorzugsweise über 280°C aufweisen. Die aus derartigen Fasern hergestellten Gewebe weisen zwar eine hohe Temperaturfestigkeit auf, jedoch ist die Lebensdauer 60 der aus derartigen Fasern hergestellten Gewebe durch Abrieb begrenzt. Insbesondere läßt die Knotenfestigkeit und Knickfestigkeit des Gewebes zu wünschen übriz.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, Monofile as für die Herstellung von technischen Geweben hoher Beanspruchung zu schaffen, die gegenüber bekannten Goweben auf Basis von Polyosterfasom eine verbasserte Hydrolysebeständigkeit aufwelsen und deren Lebensdauer durch verbessertes Festigkeits- und Debnungsverhalten der Faxern, die zur Erhöhung der Knotenlestigkeit und Kniekfestigkeit und Abriebfestigkeit inhren, sich auszeichnen.

Die Erfindung schlägt daher ein in bezog auf Hydrolysebeständigkeit und mechanische Fentigkeiten verbessertes Monofil vor, das sich durch eine Zusammensetzung gemäß dem kennzeichnenden Merkmai des An10 spruches I auszeichnet. Die Polyester der Komponente
A werden abgekürzt üblicherweite mit PCT bezeichnet,
die Polyester der Komponente C üblicherweise mit
PET.

Erfindungsgemäß wird eine Polyestermischung vorgeschlagen, deren Komponente A auf Basis von Homound Copolymeren von 1,4-cycloherandimethylen mit Säurekomponenten ausgewählter Dicarbonsäuren zu mindestens 50% in der Mischung vorhanden ist und eine hohe thermische Stabilität mit hoher Hydrolyzebeständigkeit vermittelt und deren zweite Komponente ein Polyethylenterephthalat oder Polyethylenterephthalat-copolymer umfallt, das überraschenderweise, ohne din Hydrolysebeständigkeit der Gesamtmischung in Frage zu stellen, eine Verbesserung der mechanischen Festigkeiten des Monofils und damit herstellbarer Geweite bewirkt. Unter Gewebe werden hier auch Gewirke, Gelege, Filze verstanden, die aus Monofilen herstellbar sind.

Polyester der Komponente A können beispielsweise nach dem in der DE-AS 12 22 205 beschriebenen Verfahren bergesteilt werden.

Die Hydrolyschestlindigkeit der als Komponente A eingesetzten Polyester kann durch Einhau sperriger Einheiten verbessert werden, insbesondere durch Ersatz der Glykolkomponente bis zu 50 Molyrozzent durch verzweigte aliphatische Glykola, wie beispielsweise durch die im Anspruch 5 aufgeführten Glykola.

Der Schmeitpunkt des Polyesters gemäß Komponento A wird um so höher je höher der Auteil der Transkonfiguration von 1,4-cyclohexandimethanol im Polyester ist.

Durch Zusatz eines Polyesterstabilisators auf Basis eines Carbodiimides oder Ketenhnines wird die Hydrolysebeständigkeit des Monofila verbessert. Es könnm auch andere Polyesterstabilisatoren auf Basis von Glycidylether, Asiridinan und Isocyanaten eingessetzt werden, jedoch Inben sich die Polymere und Copolymere von Benzol-24-diisocyanat-1,35-tris(1-methyleityi) gut bewährt. Sie sind unter dem Handelmamen "Stabanoi P" oder "Stabanoi P-100" von der Rhein-Chemie Rheinen GmbH, BRD, erhältlich.

Vorteilhafte Ausgestaltungen des erfindungagemä-Ben Monofils sind den kennzeichnenden Merkmalen der Ausprüche 2 bis 11 enmehmbar.

Die erfindungsgemäßen Monofile zeichnen sich durch eine gegenüber den bekannten Monofilen sowohl aus Polyethylenterephthalauen oder aus Polyethylenterephthalauen oder aus Polyethylenterephthalauen oder aus Polyethylenterephthalau) gemäß WO 90/12918 durch eine verbesserte Hydrolysebeständigkeit und durch verbesserte Abrieb. Kniek- und Knotenfestigkeit der Monofile und hieraus hergestellter Gewebe aus. Dies ist um so überraschender, als durch den Zusatz von Polyestern mit niedrigem Schmelzpunkt gemäß Komponente C zu dem Polyester der Komponente A mit hohem Schmelzpunkt die Hydrolysebeständigkeit des Monofile nicht besinträchtigt wird.

Eine erfindungsgemäße weitere Ausgestaltung erfährt des Monofil durch den Zusats geringer Mengen

4

eines fluorhaltigen Polymeren, das dem Monofil schmutznbweisende Eigenschaften verleiht und gleichzehilg die Hydrolysebeständigkeit des Monofils verbessert. Auch die Festigkeit des Monofils wird durch den Zusatz geeigneter Fluorpolymere verbessert. Es ist überraschend, daß diesa Fluorpolymere, die von Hause aus hydrophob and, in kleinan Mengen zugegeben, sich gleichmäßig verteilen lassen und eine homogene Mischung bilden, die zu den Monofilen extrudiert werden kann. Jedoch ergibt sich überraschend, daß die Fisorpolymere an die Oberfläche des Mosoffis migrieren oder ausbiuten und dachweb das Monofil mit einer bydrophoben Oberfilchenschicht umgeben, die dem Monofil au-Berordentlich erwührschte schmutzabweisende Eizenschaften vermittelt. Mit derartigen Monofilen bergestellto Gewebe, beispielsweise als Papiermaschinensio be, nehmen den Schmutz nicht so leicht an und haben damit eine längere Betriebszeit, ehe sie gereinigt werden müssen. Des weiteren wird durch den Zussatz von Fluorpolymeren die Geschmeidigkeit der Monofile er- 20 höht, was zu einer verbesserten Knickfenigkeit der Monofile and hieraus gefertigter Gewebe filhri

Bevorzugt werden als Fluorpolymere Ethylemetrafluorsihylen-Copolymer oder Bihylen-Chlortrifluorethylen-Capolymer eingesetzt, die bei Temperaturen um 25 300°C noch gut durch Extrusion verarbeitbar slud.

Um die Polymermischung bei der Ettrusion zu den Monofilen zu schozen, insbezondere thermische und thermooxidative Abbaureaktionen auszuschließen, auch den hydrolytischen Ahban einzuschränken, kann der Polymermischung für die Extrusione in Anthodons in geringen Mengen zugegeben werden, gegebenenfalls ist es auch möglich, das Antioxidans bereits bei der Polykondenzation der Polyester zuzugeben.

Insbesondere ist es möglich, durch den Zusatz von 35 Antionidamien die thermoonidative Beständigkeit der Polyester während des Extrusionsvorganges zu erhähen und beispielsweise durch Zusatz von geeigneten Ambouddantien bei der Polykondensation der Polyener die Carboxylgehalte zu verringern, wedurch die hydrolytische Stabilität der Polyesterfasern erhäht wird. Geeignete Antioxidantien, die bei der Polykondensation der Polyester zugegeben werden können, sind beispielsweise Triphenylphosphat, Trimethylphosphat oder hochmolekulare Antioxidantien auf Basis von Hydroxyphenylpropionat oder Hydroxyhenzyl-Verbindungen, wie zum Beispiel

Pentaerythrityl-tetrakis-3-(3,5-G-tert-butyl-4-bydroxy-phenyl)-propionat. Zur Stabilisierung der Schmelze bei der Extrusion werden beispletsweise Andoridantien auf Basis von Hydroxyphenyl-propionat oder Triphenyl-phosphit verwendet, 1,5-Hexamethylen-his-3-(3-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionat, Triethylenglykol-bis-3-(3-tert-butyl-4-hydroxy-5-methylphonyl-propionat.

Peningrythrityl-tatrakis-3-(3,5-dl-tert-butyl-4-bydroxyphenyl)-propionat.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zum Herstellen von Monofilen mit erhöhter Hydrelysebeständigkeit auf Basis von Polyestern, bei dem gemäß den es
kennzeichnenden Merkmalen des Anspruches 12 verfahren wird. Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren
werden erhöht bydrolysebeständige Monofilamenne mit
Festigkeitseigenschaften erhalten, die sich zu hoch strapazierfähigen Geweben für den Einsatz als Papiermasschinenziebe oder Filtergewebe oder Transportbiloder
verarbeiten lassen, wobel sie gegenüber bekunnten Polyestergoweben eine erhöhte Hydrolysebeständigkeit

und Lebensdauer in bezug auf mechanische Beanspruchungen aufweisen.

Je nach dem Verwendungszweck werden die extrudierten Monofile nachfolgend verstreckt und einer Thermobehandlung zur Thermofizierung unterworfen, durch die ihnen ein frei wählbarer Wärmsschrumpf im Bereich von 1 bis 20%, gemessen in Heißhalt bei 200°C während 30 Minuten, inkorporiert wird. Beispielsweise werden für die Herstellung von dichtgewehten Geweben Monofile fit nur einem geringen freien Rest Wilmeschrumpf eingesetzt und gewünscht, während beispielsweise für spiralförmig gewebte Filtersiebe ein hoher Wärmeschrumpf der Monofile erwünseht ist, um diese Filtersiebe nach der Herstellung durch Schrumpfung zu verdichten. Je Höher die Temperatur und Verweilzeit des Monofils bei der Thermobehandlung ist, deste geringer ist der verbleibende freie Wärmeschrumpf. Erfindungsgemäß können nach den Verfahrensansprüchen Monofile mit unterschiedlichem freiem Wärmeschrumpf hergestellt werden. Ein geeignetes Verfahren zum Verstrecken und Fixieren von Monoillen, das für die extrudierten Monofile anwendber ist, wird zum Beispiel in der DE 41 05 689 CI beschrieben.

Bei der Verarbeitung der Polymermischung in einem Einschneckenextruder ist wegen der hohen thermischen Beanspruchung und Reibung der Polymermasse in dem Einschneckenextruder der Zusatz eines die thermische und tharmooxidative Beständigkeit des polyestererhöhenden Amioxidans in geringen Mengen erwünscht. Dieses Amioxidans wird bevorzugt in Gestalt eines Batches unt anteiligen Polyestermengen vorgemischt und dam als Barch der übrigen Polyenermischung zugegeben, um eine homogene Mischung und gleichmäßige Verteilung des Antioxidans zu erhalten.

Nach dam erfindungsgemäßen Verfahren werden verstreckte Monofile mit Enddurchmestern von 0,15 bis 20 mm hergestellt, die sich zu Geweben, Gewirken, Gelegen oder dergleichen verstreiten lassen, die als Paplermaschinenstebe, Transportbänder, Filter einsetzbar sind.

Die Erfindung wird nachfolgend an einem Ausführungsbeispiel erikutert.

Beispiel

Aus 100 kg eines Polyesters der Komponente A. der erhältlich ist unter dem Handelsnamen Kodar THERMX Copolyester 13319" der Eastman Chemical International AG, Schweiz, and 5 kg des Polyesters mit dem Handelmamen Kodar THERMX Copolyester 13319 L0001", enthaltend ein Antioxidam, 18 kg eines Ethylenterephthaintisophthalat Copolymers, erhältlich unter der Handelsbezeichnung Arnite D04300 der DSM, Niederlande, und 2 kg "Stabassel P 100" der Rhein-Chemie Rheinau GmbH, wird eine Polymermischung hergestellt, wobei zuerst das "Stabaxol" in das Polyethylenterephthaint-Copolymer einstearbeitet wird und anschließend mit den übrigen Mischungsbestandtellen eine homogene Mischung hergestellt wird. Diese homogene Polymermischung mit allen vorgenammen Bestandteilen wird dann einem Einschneckenextruder zugeführt und in diesem bei einer Temperatur von 290 bis 330°C aufgeschmolzen und durch eine Ditse mit Löchern zu Monofilen extrudiert. Das extrudierte Monofil wird danach erst durch siedendes Wasser geführt und danach durch eine Heißluftzone mit 280°C geführt und dabei um das 4feche verstrecks. Hierbei wird ein Monofil mit einem Enddurchmasser von 0,5 mm erhalten.

Anschließend werden einige Monoffle bei einer Temperatur von 250°C wihrend 5 Seinnehm thermolbdert, d.h. bei Durchlaufen eines Heißluftofens von 250°C. Diese Monoffle haben, gemessen bei 200°C während 30 Minuten, einen Wärmeschrumpf von 2,5%, während die nicht thermolizierten Monoffle bei 200°C währand 30 Minuten einen Wärmeschrumpf von 19% aufweisen. Die thermolizierten und die nicht thermolizierten Monoffle werden dam der Hydrolysentiflese unterzogen.

noffle werden dann der Hydrolyseprüfung unterzogen. Die Ergebnisse der Hydrolyseprüfung sind in den beigefügten Figuren 1 und 2 dargestellt. Die Hydrolyseprüfung findet in einem mit Wesserdampf gefüllten Auto-klaven von 120°C bei 1,5 bar statt, webei die Monofile über einen längeren Zeitraum hin gelagert und in bestimmten Zeitabständen ontnommen und ihre Deb- 15 nungsabnahma bzw. Festigkeitsabunhme gemessen wird. Hierbei handelt er sich bei dem Monofil V06 um das thermofizierte und bei VOI um das nicht thermofixierte Monofil gemiß Beispiel. Als Vergleich dezu ist ein Monnfil nus Trevira 900 C (Handelmarke der Firma 20 Hoechst) mit einem Durchmesser von 0,35 mm goprüft. la der Figur 1 ist die gemessene Dehmungsabnahme bei der Hydrolyseprüfung und in der Figur 2 die gemessene Pestigheitsabnahme bei der Hydrolyseprüfung, umgerechnet auf ctV/tex dargestellt, gemessen in Zelinbsiën- 25 den über einen Zeitraum von 800 h (33 Tagen).

Die erfindungsgemäßen Monofile V06 und V07 haben zwar eine geringere Anfangsdehnung als das Vergleichsmonofil Trevira, jedoch sind sie um die Mache Zeit länger stabil und fallen erst nach einer Prüfzeit von 30 über 600 Stunden im Vergleich zu 200 Stunden des Trevirafadens auf einen unbrauchbaren Wert ab. Hierbei schneidet des nicht thermofitierte Monofil V07 etwas besser ab als das thermofitierte Monofil V06.

Auch die Fostigkeitsebeshme gemüß Figur 2 reigt die 18
Überlegenheit der erfindungsgemäßen Monofile VOG
und VOV gegenüber einem berkömmischen PolyesterMonofil aus Trevira 900 C. Auch hier zeigt sich, daß die
Hydrolysebeständigkeit sich auf den Moten Zeitraum
verlängert und damit die Lebensdauer des Monofils erhöht, was mit herkömmischen und bisher bekannten
Monofilen auf Basis von Polyestern nicht erreichbar
war. Auch hier zeigt das nicht thermofiderte Monofil
VOV ein atwas besowes Verhalten als das thermofiderte

Der als Komponente A in dam vorangehenden Beispiel eingesetzte Copolyester Kodar THERMX 13319 weist eine inhärente Viskoskilt von 0,96 auf bei einer Dichte 1,193 g/cm² bei 23°C und einen kristallinen Schmelzpunkt von 285°C auf.

Die Monoffie gemäß Beispiel haben einen Schmetzpunkt von 258,7°C, gamessen nach der DSC-Methode in Schritten von 10°C/min. von 50°C his 280°C, siehe beigefügte Anfichmetzkurve der Monoffie V06 und V07 gemäß Figur 3.

Die erfindungsgemäß hergestellten Monofile gemäß
Beispiel I zeigen sich auch den aus der WO 90/12918
hargestellten Monofilen aus Poly (1/4-cyclobienandimethylenterephthalat) in honig auf die Hydrolysebeständigkeit, nämlich Dehnungsabnahms und Festigkeitsabcahme, durch ihre gegenüber diesen wesentlich erhöhte
Lebensdauer übertegen.

Patentansprüche

 Monofil mit erhöbter Hydrolysebeständigheit führ die Verwendung in technischen Geweben, insbesondere Papiermaschinensleben, Filtergeweben und Transporthändern, hergestellt durch Extrusion mit nachfolgander Verstreckung einer Polymermischung auf Basis eines Polyesters, eines Stabilisators für den Polyester und eines thermoplastischen Kunssstoffes, gehenmelehnet durch eine Zusammussatzung, enthaltend

a) als Komponente A 100 Gew. Teile eines Polyesters, dessen Glykolkomponente mindestens zu 50 Molprozent aus cis- und/oder trans-1.4-Cyclohexandimethanol und dessen Säurekomponente zu mindestens 50 Molprozent aus Tere-, Ortho- oder Isophthalsäure oder 1.4-Cyclohexandicarbonsäure oder deren Mischung besteht und der einen Schmelzpunkt von mindestens 265° C aufweist,

b) als Komponente B 1—6 Gew-Telle eines Polyesterstabilisators auf Basis eines Carbodlmides oder Ketenimines.

e) als Komponenne C 12—100 Gew-Teile eines Homo- oder Copolymers von Ethylenterephthalat, bei dem his zu 40 Molprozent der Terephthalatium durch andere allphatische oder aromatische Dicarbonsauren, insbesondere Isophthalature, Herabydrotorephthalalume ersetzt sind mit einem Schmelzpunkt im Bereich von 255°C.

2. Monnill nach Anspruch 1, dadurch gehennzeichnet, daß auf 100 Gew.-Teile der Komponento A bis zu höchstens 6 Gew.-Teile eines eutrudierbaren fluorhaltigen Polymeren als Komponento B mit einer Kristallitschmelztemperatur von mindertens 260° C enthalten sind.

3. Monotil nach Anspruch 2, dedurch gekennzeichnet, daß als Suozhaltiges Polymer Ethylantetrafuorethylen-Copolymer oder Ethylen-Chlortrilluorethylen-Copolymer enthalten int.

4. Monofil nach einem der Ausprüche 1 bis 3, dedurch gekennzeichnet, daß als Komponame A ein
Homo- oder Copolymer von Poir-(1,4-cyclohexandimethylenterephthalat) mit einem Schmelzpunkt
von mindestens 280°C eingesetzt in, bei dem bis zu
50 Molyrozzat der Glykolkomponente durch einen
verzweigten aliphatischen Glykolersetzt ist.
5. Monofil nach Auspruch 4, dadarch gekennzeich-

net, daß als verzweigtes Glykol 22-Dimethyl-1,3-propondiol, Trimethylolpropan, Trimethylolethan, Pentaerythrit oder Glycerin eingesetzt in. 6. Monofil nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekannzeichnet, daß geringe Mengen eines die thermische und thermooridative Beständigkeit

die thermische und thermooridative Bestladigkeit des Polyesters erhähenden Antioxidans als Komponente E enthalten sied.

7. Monofil nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Stabilisator ein Copolymer von Benzol-2,4-Dilsocyanat1,3,5-tris(1-methylethyl) mit Benzol-2,6-Dilsocyanatpyl-dilsocyanat eingesetzt ist.

8. Monoffl nach einem der Ansprüche 1 bis 7, gekennzeichnet durch

100 Gew-Teile cines Copolyesters von Poly-(1.4-cyclohexan-dimethylenterephthalet) mit einem Schmelzpunkt von 285°C.

1—2 Gew.-Teile Smhillsator am Copolymer von Benzol-2,4-Dilsocyanat-1,3,5-tris(1-mathylethyl) mit Benzol-2,6-Dilsopropyl-dilsocyanat,

12-25 Gew-Teile Ethylenterephthalar-kophthalat-Copolymer mit einem Schmelzpunkt von 255°C, webei das Monofil einen Schmelzpunkt kleiner 260°C und größer 255°C aufweist. 9. Monofil nach Anspruch 8, gekennzeichnet durch einen Gehalt von bis zu 1 Gew.46, vorzugsweise unter 0,5 Gew.-96, eines Antioxidens

10. Monofil nach Anspruch 8 oder 9, gekennzeichnet durch einen Gehalt von 2-4 Gew. 46 Ethylentetrafluorethylen-Copolymer oder Ethylen-Chloruri-

fluorethylen-Copulymer.

11. Monofil nach einem der Ansprüche 5 bis 10. dadurch gekennzeichnet, daß ein Polyester der in Komponente A und/oder C eingesetzt ist, dem bei der Polykondurantion geringe Mengen von weniger als 0,5, bovorzugt woniger als 0,3 Gew. % chas toxikologisch unbedenklichen den Carboxyl-Gruppengehalt des Polyesters herabsetzenden Antioxid- 15 ans zugegeben wurde.

12. Verfahren zum Herstellen von Monofilen mit erhähter Hydrolysebeständigkeit für die Herstelhing von technischen Geweben, insbesondere für Papiermaschinemiche, Flitergewebe, Transport- 20 bänder durch Extrusion mit mehfolgender Verstreckung einer Polymermischung auf Basis eines Polyesters, eines Stabilisators für den Polyester und sines thermoplastischen Kuuststoffes, dadurch gokennzelehnet, daß 1-5 Gew. Teile eines Stabilisa- 25 tors auf Basis eines Carbodimides oder Ketenimines und 12-100 Gew.-Telle eines Homo-oder Copolymers eines Ethylenterephthalates mit einer ellphatischen oder aromatischen Dicarbonshire zu einem Batch compoundiert und dieses Batch mit 30 100 Gew.-Tellen eines Polyesters, dessen Glykolkomponente mindestens zu 50 Molprozent aus cisund/oder trans-1/4-Cyclohexandimethanol and dessen Siurekomponente zu mindestens 50 Molprozenten aus Tere, Ortho- oder isophthelsiure oder 35 LA-Cyclobenandicarbonsture oder der Mischung bosteht, und das einen Schmelspunkt von mindestens 255°C answeist, sowie gogebeneafalls bis zo höchstans 6 Gew.-Teilen eines extrudierbaren fluorhaltigen Polymeren mit einem Kristellitschmeir- 40 punkt von mindestens 260°C vermischt wird diese Mischung in einen Schneckenestruder gegeben und bei einer Temperatur von 290 bis 330°C anfge-schmolzen und zu Monoillen entrudiert wird, die Monofile durch Abbildung his herunter auf 80 his 45 120°C verfestigt werden, und nachfolgend um das 2- bis zu 7fache in Luft und/oder Wasser bei erhöbten Temperaturen, jedoch unterhalb des Schmelz-punktes der Monofile, verstreckt und gegebenenfalls danuch thermisch flidert werden.

13. Verfahren nuch Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die extrudierten Monofile erst durch siedendes Wasser einer Temperatur von 95 bis 100°C gezogen und anschließend durch Heißluft einer Temperatur von 240 bis 310°C bindurchgezo- 55 gen und dabei verstreckt werden, enschließend gine Temperatrecke mit einer Temperatur zwischen 15°C and 270°C durchlanten und dahei thermisch fixiert werden, wobei verstreekte Monofile mit Durchmessern von 0,15 mm bis 2,0 mm und einem 60 freien Warmeschrumpf von 1 bis 20%, gemessen in Heißluft bei 200°C während 30 min. erhalten wer-

14. Verfahren nach Anspruch 12, derlurch gekennzeichnet, daß bei Extrasion der Mischung mittels es eines Einschneckenzetroders ein die thermische und thermocaldative Beständigkeit der Polyester erhöhendes Anticoidans in geringen Mengen von

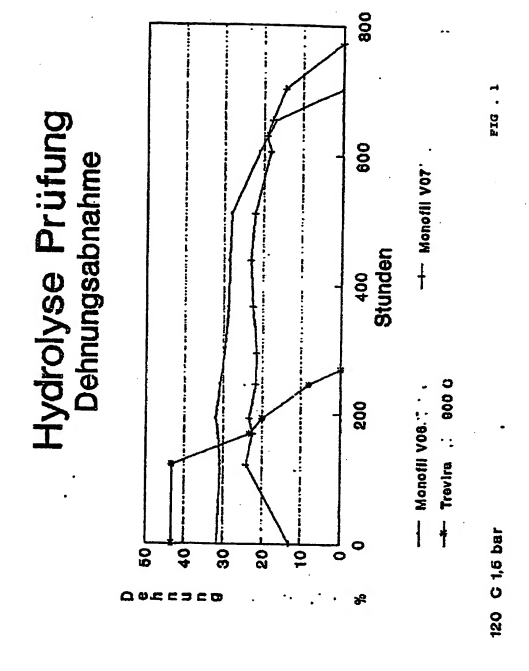
nicht mehr als 0,5 Gew.-%, bezogen auf alle Polyesteranteile in Gestalt eines Batches aus anteiliger Komponente A, enthaltend das Antioxidans in ciner Menge von 1 bis höchstens 20 Gew.46 der Polymermischung zugegeben wird.

Hierzu 3 Selte(p) Zeichnungen

Nummer: Int. CL^g:

DE 43 07 392 C1 D 01 F 8/92

Veröffentlichungstag: 21. April 1994

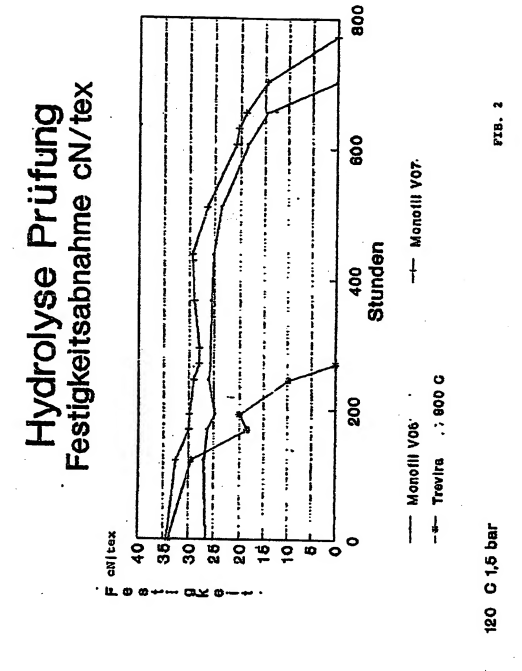


408 118/319

Nummer: Int. CL⁵:

DE 43 07 392 C1 D 01 F 8/92

Veröffentlichungstag: 21. April 1994

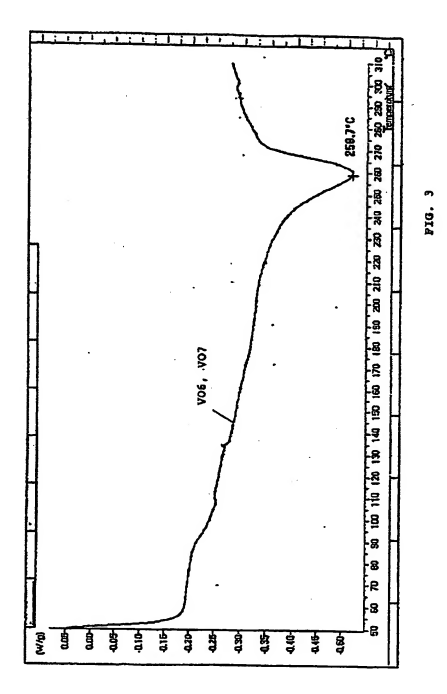


408 118/319

Nummer: int CL⁵:

DE 43 07 392 C1 D 01 F 8/92

Veröffentlichungstag: 21. April 1894



409 118/319